# (METH)ACRYLIC ACID ESTER

Patent number:

JP63130563

**Publication date:** 

1988-06-02

Inventor:

PEETERU UEEGENERU: RUUDORUFU HOIMIYUURERU

Applicant:

**HOECHST AG** 

Classification:

- international: C07B59/00; C07C67/08; C07C69/013; C07C69/533;

C07C69/54; C07C69/653; C07C255/16; C08F20/10; C08F20/12; C08F20/18; C08F20/22; C08F20/34; G02B1/04; C07B59/00; C07C67/00; C07C69/00; C07C255/00; C08F20/00; G02B1/04; (IPC1-7): C07C69/54; C07C121/34; C08F20/18; C08F20/22;

C08F20/34

european:

C07C121/38

Application number: JP19870285693 19871113 Priority number(s): DE19863639117 19861115 Also published as:

EP0268192 (A2) EP0268192 (A3)

DE3639117 (A1)

EP0268192 (B1)

Report a data error here

Abstract not available for JP63130563

Abstract of corresponding document: EP0268192

By esterification of completely or partially deuterated (meth)acrylic acid with alcohols which contain no or only a little hydrogen in the molecule, monomers are obtained which, after polymerisation, yield transparent polymer materials having low damping for light waves and a high glass transition temperature.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Family list

13 family members for:

JP63130563

EC:

Derived from 10 applications.

1 No English title available

Inventor: WEGENER PETER DR; HEUMUELLER RUDOLF DR

IPC: C07B59/00; C07C67/08; C07C69/54 (+14)

Applicant: HOECHST AG (DE)

Publication info: AT80146T T - 1992-09-15

2 (METH)ACRYLATE ESTERS

Inventor: WEGENER PETER; HEUMULLER RUDOLF Applicant: HOECHST AG

EC: C07C121/38 IPC: C07B59/00; C07C67/08; C07C69/013 (+23)

Publication info: AU8118887 A - 1988-05-19

3 (METH)ACRYLATE ESTERS

Inventor: WEGENER PETER (DE); HEUMUELLER RUDOLF (DE) Applicant: HOECHST AG (DE)

EC: C07C121/38 IPC: C07B59/00; C07C67/08; C07C69/013 (+18)

Publication info: CA1303626 C - 1992-06-16

4 (METHYL) ACRYLIC ACID ESTER

Inventor: WEGENER PETER (DE); HEUMULLER RUDOLF (DE) Applicant: HOECHST AG (DE)

EC: C07C121/38 IPC: C07B59/00; C07C67/08; C07C69/013 (+19)

Publication info: CN1030572 A - 1989-01-25

5 Esters of (meth)acrylic acid.

Inventor: WEGENER PETER DR (DE); HEUMUELLER RUDOLF Applicant: HOECHST AG (DE)

DR (DE)

EC: C07C121/38 IPC: C07B59/00; C07C67/08; C07C69/013 (+21)

Publication info: **DE3639117 A1** - 1988-05-19

6 No English title available

Inventor: WEGENER PETER DR (DE); HEUMUELLER RUDOLF Applicant: HOECHST AG (DE)

DR (DE)

EC: IPC: C07B59/00; C07C67/08; C07C69/54 (+14)

Publication info: **DE3781514D D1 -** 1992-10-08

7 Esters of (meth)acrylic acid.

Inventor: WEGENER PETER; HEUMUELLER RUDOLF Applicant: HOECHST AG (DE)

EC: C07C121/38 IPC: C07B59/00; C07C67/08; C07C69/013 (+21)

Publication info: **DK596987 A** - 1988-05-16

**DK596987D D0 -** 1987-11-13

8 Esters of (meth)acrylic acid.

Inventor: WEGENER PETER DR; HEUMULLER RUDOLF DR Applicant: HOECHST AG (DE)

EC: C07C121/38 PC: C07B59/00; C07C67/08; C07C69/013 (+23)

Publication info: EP0268192 A2 - 1988-05-25 .

EP0268192 A3 - 1990-05-30

**EP0268192 B1** - 1992-09-02

9 Esters of (meth)acrylic acid.

Inventor: WEGENER PETER DR (DE); HEUMULLER RUDOLF DR Applicant: HOECHST AG

(DE)

EC: C07C121/38 IPC: C07B59/00; C07C67/08; C07C69/013 (+22)

Publication info: ES2044892T T3 - 1994-01-16

10 (METH)ACRYLIC ACID ESTER

Inventor: PEETERU UEEGENERU; RUUDORUFU Applicant: HOECHST AG

HOIMIYUURERU

EC: C07C121/38 IPC: C07B59/00; C07C67/08; C07C69/013 (+21)

Publication info: JP63130563 A - 1988-06-02

Abstract Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# ⑲ 日本国特許庁(JP)

# ⑩特許出願公開

# 母 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63 - 130563

@Int_Cl.4	識別記号	庁内整理番号		<b>④公開</b>	昭和63年(19	88)6月2日
C 07 C 69/54 121/34	٠	B-6640-4H Z-7327-4H				
C 08 F 20/18	MLY 102	8319-4J				
20/22	MMT 101	8319—4 J				
20/34	MMQ	8319—4 J	審査請求	未請求	発明の数 3	(全6頁)

49発明の名称

(メタ) アクリル酸エステル

②特 願 昭62-285693

**登出** 願 昭62(1987)11月13日

優先権主張 Ø1986年11月15日 動西ドイツ(DE) のP3639117.4

砂発 明 者 ペーテル・ウェーゲネ ドイツ連邦共和国、ケーニットシャユタイン/タウヌス、

アム・アイヒコツプフ、4

⑫発 明 者 ルードルフ・ホイミユ ドイツ連邦共和国、バート・ゾーデン・アム・タウヌス、

ーレル ソーデネル・ウエーク、1

⑪出 顋 人 ヘキスト・アクチエン ドイツ連邦共和国、フランクフルト・アム・マイン(番地

ゲゼルシヤフト なし)

砂代 理 人 弁理士 江崎 光好 外1名

#### 明 細 書

1. 発明の名称

(メタ)アクリル酸エステル

# 2. 特許請求の範囲

1) 式(I)

$$\begin{array}{c}
 R^{1} & R^{5} \\
 R^{2} & C = C - C \cos(-R^{4}) \\
 R^{2} & C = C - C \cos(-R^{4})
 \end{array}$$
(1)

(式中R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>は同一又は異なり、水素原子 又は重水素原子を示し、

 $R^3$  は H . D ,  $-CH_3$  ,  $-CH_2$ D ,  $-CHD_2$  又 は  $-CD_3$  であり、

 $R^4$ H  $-C(CH_5)_2$   $-CN_1$   $-C(CD_5)_2$   $-CN_1$ 



(ビンクロー2,2,1 -ヘブチルー2) 又は



(トリンクロー2.2.1 <sup>2.6</sup> ーヘプチルー8) よりなる群のうちの1つを示し、

との際環は重水素化されていてよく、 $R^3$ が $-CD_3$  である場合、 $R^4$ は付加的に

-C(CF<sub>3</sub>)<sub>2</sub>-CF(CH<sub>5</sub>)<sub>2</sub>,CF(CF<sub>5</sub>)<sub>2</sub> 又は -CD(CF<sub>5</sub>)<sub>2</sub> を示す。)

なる化合物。

2) 式(I)中

 $R^5$ は -D、 $-CH_3$ 、 $-CH_2D$ 、 $-CHD_2$  又は  $-CD_5$ であり、 $R^4$ は



【ピンクロー2.2.1 ーヘブチルー2】



(トリンクロー221.0 2.6 ーヘプチル

- a) であり、この際

環は重水素化されていてよく、 $R^3$ が $-CD_5$  である場合 $R^4$ は $-C(CF_3)_2$ - $CF(CF_5)_2$ 、 $CF(CF_5)_2$ 又は $-CD(CF_5)_2$ を示す特許請求の範囲第 1 項記載の化合物。

8) 式(I)

(式中R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>は同一又は異なり、水素原子

又は重水米原子を示し、

R<sup>3</sup> は H, D, -CH<sub>3</sub>, -CH<sub>2</sub>D, -CHD<sub>2</sub> 又 は -CD<sub>3</sub> であり、

R<sup>5</sup>はハロゲン原子、 OH - 茜又は OD - 茜 である。)

なる化合物と式(皿)

 $HOR^4$  (III)

(式中 $R^4$  比  $-C(CH_3)_2 - CN$  ,  $-C(CD_3)_2 - CN$ ,

4

(ビシクロー2.2.1 -ヘプチルー2)

又仕

A

(トリシクロー 2.2.1 <sup>2.6</sup> ーペプチル

- 8) よりなる群のうちの1つを示し、

この際環は重水素化されていてよく、 $R^5$ が $-CD_3$  である場合、 $R^4$ は付加的に $-C(CF_3)_2-CF(CH_5)_2$ ,  $CF(CF_3)_2$  又は $-CD(CF_5)_2$  を示す。)

たる化合物とを一10~50℃の温度で触媒 の存在下に反応させることによって 式(I)

この際現は重水素化されていてよく、 $R^5$ が $-CD_5$  である場合、 $R^4$ は付加的に $-C(CF_3)_2$   $-CF(CH_3)_2$ ,  $CF(CF_5)_2$  又は $-CD(CF_3)_2$  を示す。)

なる化合物を透明重合物質の製造に使用する 方法。

## 3. 発明の詳細な説明

本発明は全部又は一部が重水来化された(メタ)アクリル酸と分子中に全く又は任んの値かしか水来を有しないアルコールとのエステルの製造方法及び光ファイベー用透明 の製造にこれを使用する方法に関する。過重水果化されたメタアクリル酸の種々のエステル及び光ファイベー用透明ポリマーの製造にこれを使用することは公知である。

$$CD_2 = C \left\langle \begin{array}{c} CD_3 \\ COOCH \\ \end{array} \right\rangle_{R^2}^{R^1}$$

(式中R<sup>1</sup> 及びR<sup>2</sup> は低級フルオロアルキル基又は 水素原子である。)

(式中R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>5</sup> 及びR<sup>4</sup> は上述の意味を有すす。)

なる化合物の製造方法。

4) 式(I)

$$R^{1} = C - COO - R^{4}$$
 (1)

(式中 R<sup>1</sup> 及び R<sup>2</sup> は同一又は異なり、水素原子 又は重水素原子を示し、

 $R^5$  は H, D,  $-CH_3$ ,  $-CH_2$ D,  $-CHD_2$  又 は $-CD_5$  であり、

 $R^4 \text{ tt} - C(CH_5)_2 - CN, -C(CD_5)_2 - CN,$ 

A

(ビシクロー221-ヘブチルー2)又は

A

(トリシクロー 2.2.1 <sup>2.6</sup> ーヘプチルー3)よりなる群のうちの1つを示し、

なる重水素化されたメタアクリル酸のフルカロスルキルなスタである。しかしているのしないのである。しかのではなっているのではならない(特別昭 61ー20906 号公報を照)。そこには2、2・1・プロピルながいる。したオーステルはまだ分子中に比較的多量のエステルはまだ分子中に比較的多量のエステルなで、この水素原子はこのエステルなで、この水素原子はこのエステルなが、この水素原子はこのエステルなで、この水素原子はこの水素原子はこのた透過性を被衰させる作用を有する。

更に全部又は一部が重水米化されたメタアクリル酸とボルネオール、イソボルネオール及びフェンテルアルコールとのエステルが知られている(ヨーロッパ特許公開第 144712 号明細数及び米国特許第 4575188 号明細数 谷照)。 しかしこのエステルのアルコール成分に於いてメチル基はかなりエステルの跨存水宏含有量に寄与する。というのはその水業原子を重水器に代

えるのに因難であるからである。

関知の様に、モノマーモルもたり水果原子1個化よってポリマーの先透過性の放棄が 600~800 nmの放長範囲で、約11 dB/km でよる吸収によって増加する。したがってモノマーから重合によって製造された透明重合材料に可能な限り値かな被表を付与するモノマーを見い出すことは15kg(表表的をおかながりました。これである。10kg(表表的を10kg)とよる10kg(表表の)という。10kg(表表の)を10kg(表表の)とは10kg(表表の)

本発明者はとの課題が、全部又は一部が重水 素化された(メタ)アクリル酸を分子中に全く 又はほんの値かしか水素原子を有しない特定の アルコールでエステル化した場合に解決されり るととを見い出した。

したがって本発明は式(1)

(式中R<sup>1</sup> 及びR<sup>2</sup>は同一又は異なり、水素原子又 は重水素原子を示し、

 $R^3$  は H. D.  $-CH_3$ ,  $-CH_2$ D.  $-CHD_2$  又は $-CD_5$  で

R<sup>4</sup>は好ましくは



(ピンクロー221-ヘプテルー2、



(トリンクロー  $2.2.1.0^{-2.6}$  -ヘプチルー 8) であり、

この籔準は重水素化されていてよく、 $R^5$ が一 $CD_5$  である場合  $R^4$ は付加的に一 $C(CF_5)_2$  ー $CF(CF_5)_2$  、一 $CF(CF_5)_2$  を示す。

したがって本発明によるエステルの酸成分は重水素化されたアクリル酸及びメタアクリル酸が好ましい。重水素化された酸の製造はそれ自体公知であり、これをたとえば次の方法で実施することができる。

反応器中でメチル(メタ)アクリレート、ジュウテリウムオキシド、アルカリ土類金属塩及び重合防止剤を数時間約100 での温度で攪拌する。

重水素化されたアクリル酸を次の反応式に従

あり、

 $R^4$ tt  $-C(CH_3)_2 - CN, -C(CD_3)_2 - CN,$ 



ビンクロー 2.2.1 -ヘブチルー 2)

又は

A

(トリンクロー2.2.1<sup>2.6</sup> ーヘプテルー3)よりなる群のうちの1つを示し、

この原理は重水素化されていてよく、 $R^5$ が一 $CD_3$  である場合、 $R^4$ は付加的に $-C(CF_3)_2$   $-CF(CH_5)_2$ , $CF(CF_3)_2$  又は $-CD(CF_3)_2$  を示す。)

なる化合物に関する。

更に本発明はその製造方法及びこれを透明重合物質の製造に使用する方法に関する。

式(I)中 $R^1$ 及び $R^2$ は好ましくは重水素原子であり、

 $R^3$ は好ましくは重水素原子、又は $-CH_3$ ,  $-CH_2D$ ,  $-CHD_2$  又は $-CD_3$  よりなる群のうちの 1 つであり、特に重水素原子又はパージ ユウテロメチル基であり、

## って得るとともできる:

リンドラー放棄 H-C=C-COOR  $\overline{D_2O}$  D-C=C-COOR  $\overline{D_2-f/J}$  D<sub>2</sub>C=CD-COOR エステルから必要の場合対応する酸を得ることができる。

次の反応(エステル化)に式(II)

(式中R<sup>1</sup>,R<sup>2</sup>及びR<sup>5</sup>は上述の意味を有する。) なる酸をそのまま (R<sup>5</sup>=OH 又はOD) 又は酸ハロゲ ニドの形で (R<sup>5</sup>=C1 又はBr, 好ましくはC1) を使用 する。酸ハロゲニドは通常のハロゲン化剤、た とえばオキザリルクロリド、五塩化リン、三塩 化リン、ホスホルオキシクロリド、ペンゾイル クロリド、ペンゾトリクロリド、三臭化リン及 び特にチオニルクロリドを用いて製造される。 チオニルクロリドでのハロゲン化は触媒、たと えばジメチルホルムアミドの存在下に行うのが

## 特開昭63-130563(4)

好ましい。反応を溶剤として芳香族炭化水素、たとえばトルオール、キシロール又はトリメチルペンゾール中で実施し、反応温度は50~100 で、好ましくは70~90での範囲にある。

次いで(メタ)アクリル酸又は酸ハロゲニド と式 (皿)

HOR4 (m)

(式中R<sup>4</sup>は上述の意味を有する。) なる化合物とを反応させる。

アルコール HO-C(CH<sub>3</sub>)-CN, HO-CD(CF<sub>3</sub>)<sub>2</sub>,
HO-CF(CF<sub>3</sub>)<sub>2</sub>及び HO-C(CF<sub>3</sub>)<sub>2</sub>-CF(CF<sub>3</sub>)<sub>2</sub>のエステル化に酸ハロゲニドを使用するのが好ましい。
エステル化を溶剤中で実施するのが好ましい。
反応温度は-10℃~50℃、好ましくは0~
25℃である。溶剤として極性有機溶剤、特に対称、非対称又は環状エーテル、たとえばジェチルエーテル、ジブロビルエーテル、ジイソブロビルエーテル、ディンテル、チャンエーテル、サンとので、サーフラン及びジオキサン、脂肪族ハロゲン化炭化水素、好ましくは塩化炭化水素、

して単離する。蒸留を通常の重合防止剤、たと えばヒドロキノン又はヒドロキノンモノメチル エーテルの存在下に実施するのが有利である。 この防止剤を(酸ハロゲニドに対して) 100~ 500 ppm の量で使用する。たまり温度は20~ 100 C、好ましくは30~85 Cの範囲である。 更に精製するために、エステルを新たに、好ま しくは波圧で蒸留又は再結晶する。

アルコールを 0.5 モル、好ましくは ( (メタ) アクリル酸 1 モルに対して ) 0.8 ~ 1.2 モルの量で使用する。

他のエステル化法は脱水剤、たとえば発煙硫酸の存在下に行われる。

ビシクロへブチルー(ノルポルニルー)及びトリシクロへブチルアルコールの(メタ)アクリル酸エステルを公知方法に従って(メタ)アクリル酸のビシクロへブテン又はビシクロへブタジエンへの酸触媒付加によって製造することができる。

本発明によるエステルは公知のラジカル重合

たとえばジクロルメタン、トリクロルメタン、 テトラクロルメタン、 1,1 - ジクロルエタン及 び1.2 - ジクロルエタン、芳香族ハロゲン化炭 化水素、好きしくは塩化炭化水素、たとえばク ロルベンゾール及び 1,2 - 又は 1,3 - ジクロル ベンゾール、又は脂肪族又は芳香族ニトリル、 たとえばアセトニトリル及びペンゾニトリルを 使用する。また溶剤として数種の極性溶剤の混 合物を使用することができる、酸ハログニドと アルコールとのエステル化を有機塩基の存在下 に、特にアルキル基が夫々炭素原子を1~4個 有するトリアルキルアミンの存在下に実施する のが有利である。(酸ヘロゲニド1モルに対し て)塩基を0.5~2モル、好きしくは0.8~ 1.2 モルの盘で使用する。反応混合物から、得 られたエステルを好せしくは 1018~ 200 ミリバ ールの圧力で蒸留して、あるいは一路剤の蒸留 により除去した後一非種性溶剤、好ましくは脂 防族炭化水素、たとえばn-ヘキサンを用いて 固形残留物を熱い状態で抽出し、次いで結晶化

に従って単独で、相互に及び(又は)他のコモノマー、たとえばメタアクリル酸エステル、脂肪族又は脂母式アルコールと共に透明度合物質を生じる。この物質は入射光に対して僅かな滅衰及び高いガラス温度 Tg を有する。本発明によるエステルの製造に使用されたアルコールは、分子中に全く又はほんの僅かしか水素を有しない。

ルから製造されたポリマーの異方性は彼少する。 それによって透明度は増加する。

エステルから得られた透明重合物質を光ファイパー、レジスト材料、レンズ、光データ記録 傑体及び他の透明製品の製造に使用する。

本発明を次の例によって詳述する。

## 例 1

1

メタアクリル酸 - 2 - シアン・イソプロビルエステル

メチル・t・ブチルエーテル 50ml とメタアクリル酸クロリド 10ml (0.108モル) に 2・シアン・イソブロビルアルコール 9ml (0.098モル)を加え、その後氷冷下にトリエチルアミン 15ml を満下し、反応混合物を 1時間提拌する。トリエチルアンモニウムヒドロクロリドを行去し、炉液から溶剤を分離し、波圧蒸留する。49-50c/1.3ミリバールでメタアクリル酸 - 2・シアンイソブロビルエステル 7.9gを留去する。これな収率 5 1.6%に相当する。

IR(CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>): C=O, 1750 cm<sup>-1</sup>, C=N 2290 cm<sup>-1</sup>(弱い)

提拌及び冷却下に 8 0 - 4 0 ででメタアクリル 酸 150ml と BF5 - エテラート 15ml との混合物を 2 時間かけて滴下する。混合物を更に 2 時間 . 提拌し、溶液を水で中性洗滌し、乾燥し、蒸留によって濃縮する。粘性の残留物を沸点 = 5 2 で / 0.018 ミリバールでオイルボンブ被圧で蒸留する。メタアクリル酸 - ノルボルニルエステル 210g が得られ、これは収率 6 6 %に相当する。 IB(CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>)C=O、1710 cm<sup>-1</sup>

分子量: 180

H<sup>1</sup>-NMR - スペクトルは記載された構造と一致した。

#### **6**91 5

メタアクリル酸 - D5 と部分的に重水楽化されたノルボルネンから出発して、(ノルボルニル - 残差が部分的に) 東水素化されたエステルを例 4 と同様に製造する。 この場合収率及び沸点は重水素化されていない化合物に相当する。

例4及び例5から得られた純粋化合物失々

分子母: 158

#### 例 2

過一重水素化された化合物を同様にメタアクリル酸クロリドー D5 と2 - シアンーイソプロピルアルコール - D6 とから製造する。収置90g、沸点:58℃/1.8ミリバール分子量:164

#### 461 2

例 1 及び 2 によるメタアクリル酸 - 2 - シアン・イソプロビルエステル夫々 5 ml 中に夫々ジーラウロイルパーオキシド 5 0 mg を溶解し、との溶液を 2 0 時間 5 0 Cで、次いで 2 時間 9 0 Cで保つ。ガラス透明なポリマーが得られ、そのガラス温度は 117 Cであり、分解温度 220 Cである。

#### 67 4

メタブクリル酸 - ノルボルニルエステル ノルボルネン 165g (= 1.75 モル)をメチレンクロリド 100me 中に落解し、これに t.プチルピロカテコール 1 g を安定剤として加える。

5 ml を ジラクロイルパーオキ シド夫々 5 0 mg と 共に 2 0 時間 5 0 でで、次いで 2 時間 9 0 でで 保つ。 ガラス透明な、硬化ポリマーが 得られる。 示差熱分析は 120.8 で及び 172 での 2T<sub>G</sub> - 値、 分解温度 225 でを生じる。

# **9**9 7

バージュウテローメタアクリル酸 - パーフルオロージメチルプチルーエステル

メチルー t ーブチルエステル 5 0 ml 中に溶解されたメタアクリル酸クロリドー D5 10 ml にパーフルオロジメチループタン・2 ーオール4 0 gを加える。提拌及び冷却下にトリエチルアミン17mlを滴下する。温度を20℃で保つ。1時間後、沈殿したトリメチルアンモニウムヒドロクロリドを吸引炉取し、炉液を蒸留する。パージュウテローメタアクリル酸・パーフルオロジメチルブチルエステルは45℃/11ミリパールで沸励する。収量は14gである。これは理論値の28.5%に相当する。

エステルを1%ショウロイルパーオキシドで

度合するととができ(5000で20時間、900で1時間)、ガラス温度 111 でを有するガラス透明なポリマーを生じる。

#### 例 8

アクリル酸-トリンクロー 2.21.0<sup>2.6</sup>-ヘブチルー3-エステル

ノルボルナジェン 30 ml (= 0.32 M)を CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>50 ml 中に溶解し、この溶液に 20 ででアクリル酸 20 ml (= 0.29 M)、 t - ブチルピロカテコール 0.5 g 及び BF<sub>3</sub> - エテラート 3 ml の混合物を提拌下に滴下する。

弱い発熱反応が観察される。 6 時間後、反応 混合物を分離漏斗に移し、水洗し、その後乾燥 する。次の蒸留で物質 1 2.6 g が 6 0 で及び 1.7 ミリバールで留出する。物質は分子量 164 を有し、H<sup>1</sup> - 及びC<sup>13</sup>- NMR - スペクトルはアク リル酸 - トリンクロー 2.2.1.0 - ヘブテルー 3 - エステルの構造を示す。収率 2 6.5 %。 例 9

メタアクリル酸 - トリシクロ - 2.2.1.02.6 - へ

は40でに上昇する。15分後、この混合物を 薄層蒸発器中に移し、130での懸部温度及び 44ミリベールの減圧で蒸留する。顕部温度 50~60でで、粗製過重水業メタアクリル酸 ・ジュウテロヘキサフルオロイソプロビルエス テルが留出する。これをもり一度蒸留する。最 終生成物50gが得られる。これは理論値の 60%の収量に相当する。

このエステルを 0.1 重量 % ジョウリロイルバーオキンドで重合し、 7 4 ℃のT<sub>G</sub> - 値及び200℃より高い分解温度を有するポリマーを生じる。 例 1 1

パージュウテローメタエクリル酸 - パーフルオ ロイソプロビルエステル

フッ素化カリウム129g(0.222M)をジクリコールジメチルエステル80ml中に懸濁する。 この懸濁液中に室温でヘキサフルオロアセトン33g(0.198M)を導入する。次いで反応温合物を更に2時間を提拌し、その後未溶解フッ素化カリウムを分離する。近該に室温でメタアク プチル・3 - エステル

例 8 と同様に CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> 5 0 ml 中に溶解されたノルボルナジエン 8 5 ml にメタアクリル酸 2 5 ml、BF<sub>5</sub> - エテラート 5 ml 及び t - ブチルビロカテコール 1 g (安定剤として)の混合物を加える。 弱い発熱性反応の 6 時間後、反応混合物を例 8 に於けると同様に後処理する。

1.7ミリバールで沸点75~85℃、収量 82g=避論値の62%、分子量178

H<sup>1</sup>- 及びC<sup>13</sup>- NMR スペクトルはメタアクリル酸 - トリシクロ - 2.2 1.0<sup>2.6</sup> - ヘブチル - 3 - エステルの構造を示す。

#### 671 1 0

パージュウテローメタアクリル酸 - ジュウテロ ヘキサフルオロイソプロピルエステル

重水楽化されたメタフクリル酸 30 ml 及び重水楽化されたヘキサフルオロイソプロパノール( これは Pd/c- 触鉄でヘキサフルオロアセトンとD2との接触反応によって製造される。)を16%発煙硫酸 75 ml と混合する。その際温度

リル酸クロリド-D5 22 g ( 0.2 M )を腐下し、 反応混合物を更に 1 時間攪拌する。生じた固体 の分離後、炉液を蒸留する。無色の液体、沸点 4 5.2 - 4 5.4 ℃/8 0 ミリパール、

収量 3 2 g = 理論値の 6 4 %

とのエステルを 0.5 重量 N ジラウロイルバーオキンドで 2 4 時間 5 0 ℃で重合し、 7 6 ℃の To- 値を有する ガラス透明なポリマーとなすことができる。

代理人 江 埼 光 好代理人 江 埼 光 史